(19) Országkód:

HU

## SZABADALMI **LEÍRÁS**

SZOLGÁLATI TALÁLMÁNY

(11) Lajstromszám:

209 753

(21) A bejelentés száma: 8250/90 (22) A bejelentés napja: 1990. 12. 13. (51) Int. Cl.6

C 07 D 211/70 C 07 D 211/72 C 07 D 215/06 A 61 K 31/435 A 61 K 31/47

**MAGYAR** KÖZTÁRSASÁG **ORSZÁGOS** TALÁLMÁNYI HIVATAL

(45) A megadás meghirdetésének dátuma a Szabadalmi Közlönyben: 1995. 02. 28. SZKV 95/02

(72) Feltalálók:

dr. Hajós György 5%, Budapest (HU)

dr. Szporny László 6%, Budapest (HU)

dr. Hegedűs Béla 2%, Budapest (HU)

Csehi Attila 2%, Göd (HU)

Kállayné Sohonyai Anna 10%, Budapest (HU)

Ezer Elemér 22%, Budapest (HU)

dr. Sághy Katalin 10%, Budapest (HU)

dr. Matuz Judit 7%, Budapest (HU)

dr. Harsányi Kálmán 36%, Budapest (HU)

(73) Szabadalmas:

Richter Gedeon Vegyészeti Gyár Rt., Budapest

## (54) Eljárás 3-(4-nitro-fenoxi)-propil-amin-származékok és az ezeket tartalmazó gyógyászati készítmények előállítására

(57) KIVONAT

Eljárás új (I) általános képletű 3-(1-nitro-fenoxi)propil-amin-származékok előállítására - mely képletben A jelentése adott esetben halogénatommal szubsztituált fenilcsoport, vagy a tetrahidropiridin gyűrű 5-ös helyzetű szénatomjához is kapcsolódó -CH=CH-CH=CH-csoport - és savaddíciós sóik előállítására.

Továbbá a találmány tárgya az (I) általános képletű vegyületeket hatóanyagként tartalmazó fekélyellenes gyógyászati készítmények előállítása.

$$O - CH_2 - CH_2 - CH_2 - N_{\frac{z-3}{2-3}}$$

(1)

A találmány tárgya eljárás új (I) általános képletű 3-(4-nitro-fenoxi)-propil-amin származékok előállítására — mely képletben A jelentése adott esetben halogénatommal szubsztituált fenil-csoport, vagy a tetrahidro-piridin gyűrű 5-ös helyzetű szénatomjához is kapcsolódó—CH=CH-CH=CH-csoport — és savaddíciós sóik előállítására.

A találmány szerinti (I) általános képletű új vegyületek biológiailag aktívak, jelentős citoprotektív hatással rendelkeznek.

A találmány tárgya továbbá új (I) általános képletű 3-(4-nitro-fenoxi)-propil-amin származékokat és gyógyászatilag alkalmazható savaddíciós sóikat tartalmazó gyógyászati készítmények előállítása. A képletben A jelentése a fentiekben megadott.

A halogénatom fluor-, klór-, bróm- vagy jódatomot, előnyösen klóratomot vagy fluoratomot jelenthet. Az új (I) általános képletű vegyületekhez szerkezetileg hasonló vegyületek már ismertek. Például a 4-fenil-1[3-(4-nitrofenoxi)-1-propil]-piperidin szintézisét az 1-(3-klór-propil)-4-fenil-piperidin és a 4-nitro-fenol reagáltatásával az Indian J. Chem. Sec. B. 21B,435 (1982) (v. ö. C. A. 98, 53648x) cikkben írták le. A vegyület említett gyógyhatásai között azonban a fekélyellenes hatás nem szerepel.

A 201 525 lajstromszámú magyar szabadalmi leírásban ismertetésre került, hogy a fekélybetegségek kezelésének új elve a gyomor nyálkahártyáin megnyilvánuló védőhatás, melyet egyes, ez idő szerint még meglehetősen kisszámú vegyülettel lehet elérni.

Kísérleteink során meglepő módon azt találtuk, hogy az (I) általános képletű vegyületek – mely képletben A jelentése a fentiekben megadott – jelentős fekélyellenes, például citoprotektív hatással rendelkeznek. Ezt a hatást különböző vizsgálatokkal igazoltuk. Patkány gyomorban savas alkohollal kiváltott léziókat (citoprotektív hatás) a vegyületek 2–25 mg/kg orális dózisban kivédik. Ugyancsak kivédik az indomethacinnal kiváltott gyomorfekélyeket patkányoknál 1–10 mg/kg orális dózisban.

A vegyületek gyógyhatását az alábbi módszerekkel vizsgáltuk:

Savas alkohollal kiváltott gyomorkárosodás vizsgálata

(A. Robert, Gastroenterology, 1979, 77; 761-767)

A vizsgálathoz 24 órán át éheztetett, 120–150 g-os nőstény patkányokat használtunk. A vizsgálandó anyagot Tween 80-as szuszpenzióban szondán keresztül patkányok gyomrába juttattuk. Fél órával később 0,5 ml/100 testsúly g savas alkoholt adtunk az állatok gyomrába szondán keresztül. Egy óra múlva az állatokat leöltük, a gyomrot kivettük, majd a nagy görbület mentén felvágtuk. A vörös-barna csíkokat (hemorrhaegiás léziók) lemértük és kiszámítottuk az egy gyomorra számított átlagos összhosszúságot. A vizsgált vegyület hatékonyságát kontroll csoporthoz viszonyítottuk. A találmányban leírt 1. példa szerinti vegyület hatása: E<sub>D50</sub> = 2,8 mg/kg.

Indomethacinnal vagy aszpirinnel kiváltott gyomorfekély modell szerinti vizsgálat

Éheztetett (24 órát éhezett, vizet korlátlanul kap) 120-150 g súlyú RG-Wistar nőstény patkányokat használtunk. A patkányok gyomrában indomethacin 20 mg/kg orális dózisával, vagy aszpirin 200 mg/kg-os dózisával fekélyeket (pontszerű bevérzések a mirigyes részen) hozunk létre. A vizsgálandó anyagot 30 perccel előbb adtuk ugyancsak orálisan. Az értékelést a kontrollcsoporthoz viszonyítva végeztük.

A vizsgálat eredményei: indomethacinnal kiváltott fekély esetében a találmányban leírt 1. példa szerinti vegyület hatása:  $E_{D50}$  p. o. = 2,5 mg/kg, a 2. példa szerinti vegyület hatása:  $E_{D50}$  p. o. = 1,2 mg/kg.

Shay-fekély vizsgálati módszer (Gastroenterology 5b, 5-13, 1945)

H-Wistar patkányokat (120–150 g nőstény) 24 órán át éheztettük, rácsos ketrecben, vizet kaptak. Enyhe éter narkózisban az állatok pylorusát lekötöttük. A vizsgálandó fekélyellenes vegyületet műtéskor adtuk az állatoknak. Négy óra múlva az állatokat éter narkózissal megöltük. A gyomrot kivettük, majd a gyomortartalom térfogatát és pH-ját lemértük. Az esetek egy részében a HCl termelést titrálással határoztuk meg.

A kapott eredmény azt mutatta, hogy a találmányban leírt 2. példa szerinti vegyület hatása:  $E_{d50}$  p. o. = 16 mg/kg.

Amint az a farmakológiai eredményekből kitűnik, a találmány tárgyát képező vegyületek, azok farmakológiailag elfogadható sói kiváló fekélyellenes tulajdonságokkal rendelkeznek.

A találmány szerint az (I) általános képletű 3-(4-nitro-fenoxi)-propil-amin származékokat – a képletben A jelentése adott esetben halogénatommal szubsztituált fenil-csoport, vagy a tetrahidro-piridingyűrű 5-ös helyzetű szénatomjához is kapcsolódó –CH=CH-CH=CH-csoport – és savaddíciós sóik úgy állíthatók elő, hogy egy (II) általános képletű vegyületet – mely képletben A jelentése az előzőekben megadottakkal egyező – vagy savaddíciós sóját, adott esetben savmegkötőszer jelenlétében (III) általános képletű vegyülettel – mely képletben X jelentése halogénatom fluor-, bróm-, jód-, előnyösen klóratom, vagy (1-6 szénatomos alkil)-szulfonil-oxi, előnyösen metil-szulfonil-oxi csoport – reagáltatunk, és kívánt esetben a kapott (I) általános képletű vegyületet savaddíciós sóvá alakítjuk.

A találmány szerinti elárás előnyösen úgy valósítható meg, hogy egy (II) általános képletű vegyületet és egy (III) általános képletű vegyületet szerves oldószerben, célszerűen valamilyen dipoláris aprotikus oldószerben, előnyösen metil-etil-ketonban vagy dimetilformamidban, vagy valamilyen aromás szénhidrogénben, előnyösen toluolban, reagáltatunk, keverés közben 60-120 °C hőmérsékleten. Amennyiben a reakcióban szereplő (II) általános képletű vegyület savaddíciós sóját használjuk, savmegkötőszert is alkalmazunk, így például valamilyen alkálifém-, vagy alkáliföldfém-karbonátot, hidrogénkarbonátot, előnyösen nátrium-hidrogén-karbonátot vagy kalcium-karbonátot, vagy egy tercier amint, előnyösen trietil-amint vagy N,N-diizopropil-etil-amint. A reakció általában néhány óra alatt lejátszódik, a reakció lefutását vékonyréteg kromatográfiás úton követjük. Kívánt esetben az alkilezés reakciósebességét néhány mól% nátrium-jodid hozzáadásával növelhetjük.

A találmány szerinti eljárással előállított (I) általá-

60

40

A fenti alkilezési reakcióban kapott (I) általános képletű vegyületeket kívánt esetben ismert módon sóvá alakíthatjuk. Sóképzésre bármely, gyógyászatilag alkalmazható ásványi vagy szerves sav megfelelő, például szerves dikarbonsav vagy halogén hidrogénsav, célszerűen sósav. Az eljárás során használt kiindulási vegyületek általában ismertek. A (II) általános képletű vegyületek kereskedelmi forgalomban hozzáférhetők.

A (III) általános képletű vegyületek előállítását ismert módszerekkel végezzük. Például a 3-(4-nitro-fenoxi)-prop-1-il-kloridot ismert módon az 1-bróm-3-klór-propán és p-nitro-fenol reakciójával állítjuk elő (Chemical Abstracts 77, 48422 (1972).

A találmány szerinti vegyületeket a gyógyászatban szokásos, parenterális vagy enterális adagolásra alkalmas, nem toxikus, iners szilárd vagy folyékony hordozóanyagokkal és/vagy segédanyagokkal összekeverve gyógyászati készítményekké alakíthatjuk. Hordozóanyagként például vizet, zselatint, tejcukrot, keményítőt, pektint, magnézium-sztearátot, sztearinsavat, talkumot, növényi olajokat, mint amilyen a földimogyoróolaj, olívaolaj stb. alkalmazhatunk. A hatóanyagot a szokásos gyógyászati készítmények formájában, így különösen szilárd alakban, például gömbölyített vagy szögletes tabletta, drazsé, kapszula, így zselatin kapszula, pirula, kúp stb. formájában készíthetjük ki.

A szilárd hatóanyag mennyisége széles tartományon belül változhat, előnyösen körülbelül 5 mg és 1 g közötti érték. A készítmények adott esetben szokásos gyógyászati segédanyagokat, például tartósítószereket, stabilizálószereket, nedvesítőszereket, emulgeálószereket stb. is tartalmazhatnak. Elkészítésük szokásos módszerekkel, például – szilárd készítmények esetében – a komponensek szitálásával, keverésével, granulálásával és préselésével történhet. A készítményeket további szokásos gyógyszertechnikai műveleteknek, például sterilezésnek is alávethetjük.

A találmányt az alábbi kiviteli példákkal szemléltetjük anélkül, hogy igényünket ezekre a példákra korlátoznánk.

1. példa

2-[3-(4-nitro-fenoxi)-prop-1-il]-1,2,3,4-tetrahidro-izokinolin

4,32 g (20 mmól) 3-(4-nitro-fenoxi)-1-propil-kloridot, 20 ml toluolt, 3,3 ml trietil-amint, 2,66 g (20 mmól) 1,2,3,4-tetrahidroizokinolint gömblombikba bemérünk. Keverés közben 22 órán át forraljuk. A csapadékos oldatot forrón leszűrjük és 5 ml toluollal forrón mossuk. (A csapadék trietil-amin-hidroklorid; tömege 2,15 g).

A toluolos szűrletet ezt követően kétszer 5 ml vízzel kirázzuk, majd bepároljuk. A visszamaradó szobahőfokon kristályosodó anyag 6,08 g tömegű. A kristályosodó anyagot kevés izopropanolból átkristályosítjuk. A kapott anyagot fényérzékenysége miatt megfelelően tároljuk. A cím szerinti anyag súlya 4,17 g.

Kitermelés: 66,8%

Olvadáspont: 62–64 °C.

2. példa

1-[3-(4-nitro-fenoxi)-prop-1-il]-4-(4-klór-fenil)-

1,2,3,6-tetrahidropiridin

4,6 g (20 mmól) 4-(4-klór-fenil)-1,2,3,6-tetrahidropiridin-hidrokloridot, 4,32 g (20 mmól) 3-(4-nitro-fenoxi)-1-propilkloridot, 7 ml trietil-amint, 20 ml toluolt gömblombikba bemérünk. A reakcióelegyet 10 órán át forraljuk, forrón szűrjük. A csapadékot 10 ml toluollal mossuk. (A csapadék trietil-amin HCl: 4,2 g). A szűrletet kétszer 5 ml vízzel kirázzuk, a toluolos fázist bepároljuk. A bepárlási maradék 7,05 g, szobahőfokon kristályosodik. 10 ml acetonitrilből, vagy hasonló térfogatú etanolból átkristályosítjuk.

A cím szerinti anyag súlya: 4,22 g.

5 Kitermelés: 56,6%.

Olvadáspont: 119-121 °C.

## SZABADALMI IGÉNYPONTOK

20

1. Eljárás (I) általános képletű 3-(4-nitro-fenoxi)propil-amin-származékok – mely képletben A jelentése
adott esetben halogénatommal szubsztituált fenilcsoport, vagy a tetrahidropiridin gyűrű 5-ös helyzetű szénatomjához is kapcsolódó –CH=CH-CH=CH-csoport –
és savaddíciós sóik előállítására azzal jellemezve, hogy
valamely (II) általános képletű gyűrűs amint – mely
képletben A jelentése a fentiekben megadott – vagy
savaddíciós sóját adott esetben savmegkötőszer jelenlétében valamilyen (III) általános képletű vegyülettel –
mely képletben X jelentése halogénatom vagy (1-6
szénatomos alkil)-szulfonil-oxi-csoport – reagáltatunk
és kívánt esetben a kapott (I) általános képletű vegyületet savaddíciós sóvá alakítjuk.

2. Az 1. igénypont szerinti eljárás azzal jellemezve, hogy a reakciót szerves oldószerben, előnyösen valamilyen dipoláris aprotikus oldószerben, vagy valamilyen aromás szénhidrogénben végezzük.

3. Az 1. vagy 2. igénypont szerinti eljárás azzal jellemezve, hogy savmegkötőszerként valamilyen alkálifém-karbonátot, vagy -hidrogén-karbonátot, vagy tercier amint alkalmazunk.

4. Eljárás gyógyászati készítmény előállítására, azzal jellemezve, hogy valamely, az 1. igénypont szerint előállított (I) általános képletű vegyületet – mely képletben A jelentése adott esetben halogénatommal szubsztituált fenilcsoport, vagy a tetrahidropiridin gyűrű 5-ös helyzetű szénatomjához kapcsolódó –CH=CH-CH=CH-csoport – vagy gyógyászatilag alkalmazható savaddíciós sóját valamilyen, a gyógyászatban szokásos hordozó- és/vagy segédanyaggal összekeverjük.

5. A 4. igénypont szerinti eljárás azzal jellemezve, hogy az 1. igénypont szerint előállított (I) általános képletű vegyületek közül az 1-[3-(4-nitro-fenoxi)-prop-1-il]-4-(4-klór-fenil)-1,2,3,6-tetrahidro-piridin vagy 2-[3-(4-nitro-fenoxi)-prop-1-il]-1,2,3,4-tetrahidro-izokinolin valamelyikét vagy gyógyászatilag alkalmazható savaddíciós sóját valamilyen, a gyógyászatban szokásos hordozó- és/vagy segédanyaggal össze-

60 keverjük.

HU 209 753 A Int. Cl.<sup>6</sup>: C 12 P 1/00

$$NO_2$$
 $O-CH_2-CH_2-CH_2-N_2$ 
 $O-CH_2-CH_2-N_2$ 
(1)

$$O-CH_2-CH_2-CH_2-X$$

Kiadja az Országos Találmányi Hivatal, Budapest A kiadásért felel: Gyurcsekné Philipp Clarisse osztályvezető ARCANUM Databases – BUDAPEST